

### DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

DESIDURDE STEENATIONALE FOREIGN EN VEN	TO D	I IKALIE DE COOPEKATION EN MATIERE D	E BREVEIS (PCI)
(51) Classification Internationale des brevets 5 : C12N 15/86, A61K 48/00		(II) Numéro de publication internationale:	WO 93/19191
C12N 15/19, 15/26, 5/06 A61K 35/12	A1	(43) Date de publication internationale; 30 septer	nbre 1993 (30.09.93)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR93/00264
(22) Date de dépôt international: 16 mars 1993 (16.03.93)

(71) Dépousait four our le Ente désignée auné US) CENTRE NATIONAL DE LA RECHEÉCEE SCIENTIFICUE (FE/FE); Ly qui Austails-Fance, F55007 Pairs (F8) NOSTITUT GUSTAVE BOUSSY (FR/FE); luc Camilb-Demonille, F64005 Wigleif Cédec (FR).

(T) Incolona; et (T) Incolona; (T) Incolona; (T) Incolona; (T) Incolona (D) Incolon

(54) Title: DEFECTIVE RECOMBINANT ADENOVIRUSES EXPRESSING CYTOKINES FOR USE IN ANTITUMO-RAL TREATMENT

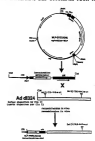
(54) Time: ADENOVIRUS RECOMBINANTS DEFECTIFS EXPRIMANT DES CYTOKINES POUR TRAITEMENT ANTITUMORAL

#### (57) Abstract

Recombinant modele acid for use in the production of a defective adenovirus containing an inserted sequence coding for a cytokine under the control of a promotor in the graomic sequence of the recombinant adenovirus. Said recombinant adenovirus is useful in the preparation of anti-tumoral drags capable of being directly injected into the tumour of the host.

### (57) Abrėgė

L'invention concerne un acide modèle un disue recombinant utilisable pour la prodution d'un adélavirus défectif contenant un insent codant pour un espécific sous le contrale d'un promoteur au sein de la séquence gile d'un promoteur au sein de la séquence ginomique de l'adélavoirus recombinant Cet adélnovirus recombinant et utilisable pour la délnovirus recombinant est utilisable pour la préparation de médicaments usafi-tumoraux sous forme directement injectable dans la tomeur de l'hôte.



### UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de converture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

MR Mourhanic

AU	Australie	GA	Gohoe	MW	Malawi
88	Harbade	CB	Reynanc-Uni	NL.	Pays-Bas
36	Belgiese	CN CN	Guinte	NO	Nervène
BF	Burkins, Faso	GR	Gröne	NZ	Nogwelle-Zétande
BG	Bulgaria	HU	Horgrin	PL.	Pologne
BJ	Bénin	160	Mande	PT	Portugal
BR	Bebit	rr	Rafie	RO	Roumeniu
CA	Caseda	37	Japan	RU	Pôdération de Russie
CF	République Centrafricaine	KP.	République populaire démocratique	\$D	Soudan
œ	Coeso		de Corée	52	Subdo
a	Suine	KR	République de Corée	SK	République sloveque
a	Côsa d'Ivoine	KZ	Karakhape	SN	Sénégal
CM	Cameroun	ш	Liechtergein	SU	Union sovičćique
cs	Tchćesilovagulu -	LK	Siltania	TD	Teled
CZ	République teliéque	LB	Lancerbourg	TG	Fugo
DΕ	Allemagne	MC	Manquo	UA	Ukroine
DK	Dungmark.	MC	Modegarear	us	Etrata-Unfa d'Ambrique
ES	Espagne	ME.	Mali	YN	Vist Nam

Fit France

AT Autricire

# 1 ADENOVIRUS RECOMBINANTS DEFECTIFS EXPRIMANT DES CYTOKINES POUR TRAITEMENT ANYITHMORAL

Les cytokines sont des molécules (hormones) produites par des cellules à la suite d'une stimulation antigénique ou d'une activation par d'autres facteurs. La première cytokine qui aft été produite est l'interleukine 1 (II-I). Elle permet l'activation des cellules T, qui se mettent à leur tour à produir toute une batterie de lymphokines dont certaines sont indispensables pour l'activation du système immunitaire et les défenses contre les infections virales ou persitéires.

Depuis quelques années, les cytokines sont utilisées en immunothérapie anticancéreuse. Néammoins leur administration par la voie générale pose un certain nombre de problèmes. L'II-2 par exemple donne des effet secondaires asser importants; elle est rapidement métabolisée, de sorte que de fortes doses doivent être administraée de facon repétée.

On est donc à la recherche de meilleures voies d'administration qui augmenteraient leur efficacité, tout en diminuant leurs effets indésirables.

L'invention a donc pour objet des adénovirus recombinants défectifs exprimant une ou plusieurs cytokines, ainsi que l'utilisation de ces adénovirus recombinants pour la constitution de compositions pharmaceutiques, notamment antitunorales, plus particulièrement de compositions directement injectables dans des tumeurs solides de l'hôte.

La présente invention a pour objet des adénovirus recombinants défectifs caractérisés en ce qu'ils comportent un génome d'adénovirus non réplicable, défectif dans lequel sont insérées une ou plusieurs aéquences d'acide nucléque codant pour une ou

plusieurs cytokines, notamment lymphokines, sous le contrôle d'un ou plusieurs promoteurs susceptibles d'être recomnus par les polymérases de cellules humaines, plus particulièrement de cellules tumorales humaines ou de cellules infiltrante su tumorus.

L'invention concerne plus particulièrement les acides nucléiques recombinants susceptibles d'être mis en ceuvre pour la production de tels adénovirus recombinants défectifs.

Un tel acide nucléique recombinant est caractérisé en ce qu'il comporte, d'une part, une séquence génomique d'un adénovirus défectif en ce qu'elle est dépourvue des séquences nécessaires à an réplication, mais comportant néammoins celles des séquences qui dans ce génome sont le support de l'information génétique nécessaire à l'adénovirus correspondant pour pénétrer dans les cellules infectables par celui-ci, ainsi que l'ensemble des équences essentielles nécessaires à l'encapsidation de cet adénovirus, et, d'autre part, un insérat contenant une séquence mucléique codant pour une oytokine, cet insérat étant sous le contrôle d'un promoteur présent ou préalablement inséré dans la suddite séquence efénosique.

Les adénovirus, notamment les adénovirus de type 2 ou 5 susceptibles d'infecter les humains (ou adénovirus humains), ou encore les adénovirus de sérotype 4 et 7, représentent des vecteurs particulièrement préférés dans le cadre de la présente invention, en raison notamment de la grande taille du fragment d'ADM étranger qu'il est possible d'insérer dans le cénone de ces virus.

Avantageusement, la ou les séquence(s) d'acide nucléique d'insertion sus-mentionnée(s), codant pour une ou plusieurs cytokines prédéterminées, sont contenues dans un génome défectif d'adémovirus. dépouvu des séquences nucléotidiques essentielles nécessaires à la réplication de ces adénovirus, et plus particulièresent des transactivateurs Elà et ElB et, le cas échéant, de la région E3 de l'adénovirus, ou encors de ses régions E1 et E3.

3

En d'autres termes l'invention met à profit la capacité de ces adénovirus recombinants défectifs d'autoriser l'expression de la séquence d'insertion qu'ils contiennent dans les cellules envahissent, même lorsqu'en raison de leur caractère défectif ils ne s'y multiplient pas. En d'autres termes l'invention a pour objectif de faire secréter les cytokines au sein même des cellules de la tumeur à traiter (cellules tumorales elles-mêmes et cellules, notamment lymphocytes, qui infiltrent ces tumeurs) lorsque celles-ci ont été infectées par ces adénovirus défectifs, en particulier lorsque ceux-ci sont injectés directement dans la tumeur. Les cytokines produites activeront ainsi en priorité, in situ, les cellules cytotoxiques infiltrant la tumeur et celles se trouvant à proximité de la tumeur.

En ce qui concerne la séquence d'insertion dans le génome d'adénovirus recombinant défectif, elle peut être choisie parai toutes celles qui exprisent une cytokine capable d'exercer un effet, soit antitumoral direct, soit activateur de cellules immunocompétentes de l'orantaisme, soit les deux à la fois.

Parmi ces cytokines on mentionnera à titre d'exemples : IL-1, IL-2, IL-3, IL-4, IL-5, IL-6 interféron c, interféron 7, "tumor necrosis factor" alpha (TMF a) (factour alpha de nécrose de tumeur).

Les mêmes adénovirus recombinants peuvent aussi étre utilisés dans le cas de coetaines maladies, où il y a uns déficience impunitaire et dans le cas de certaines maladies perasitaires ou virales (en particulierinterféron, 7, e et/ou GM-CSF), notamment

par administration par la vois générale ou par l'intermédiaire de cellules, de préférence humaines prises dans un état autorisant leur injection chez l'homme, ces cellules ayant au préalable été infectées par un adénovirus défectif recombinant conforme à l'invention.

On rappelle ci-après les propriétés de certaines de ces cytokines.

### Interleukine 1 (IL-1) :

Elle est produite essentiellement par les monortes et les macrophages activés. Son poids moléculaire est d'environ 17 Kilodaltons. Elle présente plusieurs activités, parmi lescuelles :

 a) une action chemoattractive sur les cellules polymorphonuclées et les macrophages (1,2),

 b) une augmentation de l'activité cytotoxique des cellules cytotoxiques spontanées ("Natural Killer", ou NK),

 c) une induction de fièvre à la suite d'une infection.

d) surtout l'activation des cellules T pour la production d'autres facteurs.

Interleukine 2 (IL-2), Interleukine 4 (IL-4) et
Interleukine 5 (IL-5) :

Elles sont produites par des lymphocytes T activés. L'action de ces cytokines est restreinte aux cellules du sytème immunitaire, elles provoquent leur multiplication el leur activation: IL-2 et IL-4 ont etté essayés en immunothérapie antitumorale chez la souris et chez l'homme. Chez la souris, elles agissent de façon synergique et provoquent la régression tumorale.

### Interleukine 6 (IL-6)

Elle est produite par des nombreux types cellulaires dont les lymphocytes T, les macrophages, les fibroblastes... Elle induit la différenciation

finale des lymphocytes B qui deviennent producteurs d'anticorps.

"Tumor Necrosis Pactor-a" (TNF-a) (facteur-a de nécrose des tuneurs) ;

C'est un facteur produit par les macrophages. Il a une double action : une action directe sur les cellules tumorales en provoquant leur lyse et une activation du sytème immunitaire.

L'utilisation du TNF-u chez l'homme doit se faire avec précaution, étant donné que de nombreuses cellules en possèdent le récepteur : d'où l'intérêt de n'induire sa sécrétion que localement, au sein même de la tumeur, pour limiter ses effets non désirables sur les autres cellules de l'hôte.

Interleukine 3 (IL-3), Interleukine 7 (IL-7), et
"Colony stimulating Factor" (CSF).

Ce sont des facteurs de croissance hématopoiétique. Ils sont produits essentiellement par les lymphocytes, les monocytes et les macrophages. Ils agaissant à différents niveaux de l'hématopoiese, c'est-à-dire des différents sétapes de différenciation de cellules de moëlle en cellules sanguines. En outre le CSF exerce des effets très importants au niveau des défenses primaires de l'organisme vis-à-vis des défenses bactériennes en attirant les macrophages vers les sites d'infection et en augmentant leur capacité de phaqocytose.

En combinaison avec l'IL-2 et l'IL-4, le GM-CSF, s'avère être un important facteur antitumoral.

L'interféron q (IFN q)

C'est un facteur produit par les cellules T activées; il est doué de propriétés antivirales; il inhibe la multiplication des virus et des parasites et provoque la lyse des cellules infectées et de certaines cellules tumorales.

L'interféron a(IFNa)

Froduit par des cellules T et des monocytes, il présente un effet antiviral et lytique sur des cellules infectées. L'IFN a a été utilisé en immunchérapie contre certains types de cancer dont le mesorbátium.

Bien entendu l'invention n'est pas limitée, quant au choix des séquences d'insertion utilisables dans des adénovirus conformes à l'invention, à celles qui ont été identifiées ci-dessus. Néammoins celles-ci ont illustratives de la palette des possibilitées qui s'offrent au thérapeute, à qui appartient le choix de l'adénovirus recombinant défectif le plus approprié à mettre en ceuvre, compts temu de la nature des tuneurs à combattre.

L'invention concerne également des compositions pharmaceutiques comprenant un ou plusieurs vecteurs recombinants tels que décrits ci-dessus, association avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable. en particulier des compositions directement injectables dans les tumeurs à traiter, stériles, isotoniques, ou des compositions sèches, notamment lyophilisées, qui, par addition selon le cas d'eau stérilisée ou de sérum physiologique, permettent constitution ou reconstitution de directement injectables dans les tumeurs.

L'injection directe dans la tumeur d'adénovirus modifiés, non réplicables, offre l'avantage d'une part d'éviter la diffusion des adénovirus recombinants dans la circulation générale avec, pour conséquence, les effets secondaires susceptibles d'étre exercés par les cytokines exprimées silleurs que sur les sites où la manifestation de leur action est recherchée, en l'occurence les cellules tumorales, elles-mêmes ou les cellules, notamment lymphocytes, qui les infiltrent ou qui se trouvent à leur proximité immédiate. De

7
préférence, l'injection est réalisée à tout le moins dans au moins un site de la tumeur primaire.

L'invention n'est pas davantage limitée à l'administration des adénovirus recombinants contenant les séquences codant pour les cytokines du genre en question directement dans les tumeurs, route autre voie d'administration permetetant un accès de ces adénovirus recombinants à la tumeur à traiter peut être envisagée. En particulier, on peut avoir recours à des cellules compatibles avec l'hôte, par exceple des fibroblastes humains, de préférence présiablement présewés ches l'hôte lui-méme.

L'invention concerne également des cultures cellulaires, par exemple des fibroblastes en cultures préalablement infectés par des acides mucléiques recombinants, plus particulièrement les adénovirus défectifs sus-définis. Ces cellules infectées, le cas échéant atténuées ou rendues immunologiquement inertes, par exemple par irradiation, contribuent à l'éradication de tumeurs installées, lors de leu injection par la voie générale. Cette injection peut être envisagée soit seule, soit en sus de l'injection directement dans la tumeur.

L'invention a également pour objet un procédé d'obtention des adénovirus recombinants décrits cidessus qui comprend, après l'étape de construction proprement dite d'un vecteur par introduction d'un ou plusieurs acide(s) modéque(s) d'insertion dans le génome de l'adénovirus défectif initial, une étape de transformation de lignées cellulaires transformation de d'eucaryotes supérieurs (notament d'origine humaine ou animale) comportant elles-mêmes une séquence distincte de motéotides apte à complémenter la ou les parties qui font défaut au génome de l'adénovirus défectif et sans lesguelles la réplication de ce denrier est interdite, ladite séquence distincte étant

de préférence incorporée au génome des cellules de ladite lignée cellulaire.

A titre d'exemple préféré de telles lignées cellulaires, on mentionners la lignée 233, lignée de rein embryonnaire humain qui contient, intégrés dans son génome, les onse premiers pourcents de l'extrémité aguche du génomes d'un adénovirus de type 5 (Ad5). Ceux-ci peuvent alors complémenter des virus recombinants défectifs qui portent des délétions de cette région. Un tel procédé d'obtention est plus particulièrement décrit dans la demande de brevet européen n° 0.285 573 du 20/11/85.

Après transformation de ces lignées cellulaires, les adémovirus défectifs ainsi multipliés et produits sont récupérés à partir du milieu de culture des cellules de ces lignées et purifiés.

La présente invention sera d'avantage détaillée dans la description qui suit des possibilités de construction d'un adénovirus vecteur recombinant contenant au moins une séquence codant pour une cytokine.

### I. METHODES

### a) Cellules et virus

La lignée cellulaire 293 rémale embryonnaire humaine transforaée par Ad-5 (Craham et al., 1977), a été utilisée pour la transfection d'AlM ainsi que pour la multiplication et la titration d'Adémovirus (Ad). En effet, la lignée cellulaire 293 compléaente les fonctions des gènes de fonctions ElA et ElB et permet la réplication des Ad-recombinants défectifs. Pour la construction de 1'Ad recombinants défectifs. Pour la construction de 1'Ad recombinant d'Ad-d1324 humain, portant des délétions dans les régions El (3.9-10.5 m.u.) et El (78.5-84.3 m.u.), a été utilisé (Shenk et Williams, 1994). Les liquées cellulaires 293, Hela et

Vero ont été maintenues dans un milieu de culture minimum essentiel Eagle avec 10 % de sérum de veau fétal.

### b) <u>Construction</u> <u>des plasmides permettant</u> l'expression de différentes cytokines

Le vecteur d'expression eucarvote pMLP10 a été décrit (Ballay et al., 1985). Un dérivé de ce vecteur (DMLP18) a été construit par insertion d'une séquencé contenant différents sites uniques de restriction en aval du promoteur majeur tardif d'adénovirus. Ces sites permettant ainsi le clonage des différents gènes codant pour les cytokines choisies sous le contrôle du promoteur viral. En aval de cette séguence contenant ces sites uniques de restriction a été placée la séquence contenant le signal de polyadénylation du gène codant pour les antigènes précoces du virus SV40. Le fragment BgIII - HindIII d'Ad5 est cloné en aval. Cette séquence de 3 Kpb contient le gène codant pour la protéine IX qui est nécessaire pour l'encapsidation du génome viral au-delà de 97 % de sa taille normale et permet la recombinaison in vivo ultérieure. Les séquences codant pour les gènes des différentes cytokines sont isolées à partir de plasmides obtenus auprès de différentes équipes. Ces séquences, obtenues après clivage au moyen de différentes enzymes de restriction sont introduites dans le site de clonage multiple du vecteur d'expression décrit ci-dessus (pMLP-18). On obtient ainsi les différents plasmides dénommés pMLP-cytokine (IL-2, IL-4 etc...) qui sont utilisés pour l'obtention des virus recombinants comme décrit dans le paragraphe suivant.

## c) Transfection d'ADN et isolement de virus recombinants

Les adénovirus recombinants défectifs àdcytokines ont été obtenus par recombinaison <u>in vivo</u> entre le fragment droit du génome viral clivé au préalable par l'enzyme de restriction Cla I et la séquence homologue existant sur les plasmides pMLPcytokine décrits ci-dessus. Le mélange du fragment du
génome viral (2,6 m.u. - 100 m.u.) purifié après
clivage et du plasmide linéarisé par l'enzyme de
restriction Cla I ou Pvu I est transfecté dans les
cellules 29s en utilisent la méthode de précipitation
au phosphate de calcium (Graham et Van Der Eh, 1973).
Des plages de cellules montrant un effet cytopathique
ont été isolées 10 jours après et le virus a été
amplifié en culture. L'ADN viral a été extrait par la
procédure Hirt (Graham et al., 1977) et les virus
recombinants ont été identifiées par cartographie avec
des enzymes de restriction.

La figure 1 représente schématiquement une construction de ce type mettant en osuvre une séquence d'insertion codant pour une interleukine (II-2, II-4, etc..).

- Dans cette figure :
- "leaders" correspond à un leader tripartite
- "Del" correspond à une "délétion"
- Ad dl 324 correspond à un adénovirus pourvu des "délétions" sus-indiquées.

### d) Expression des séquences codant pour une cytokine exprinée

Des lignées cellulaires Hela ou Vero sont infectées avec les virus recombinants défectifs obtenus. Les cellules effectivement transfectées peuvent être caractérisées essentiellement grâce à la détaction de l'activité de la cytokie libérée dans leur milieu de culture. Dans le cas de II-II des rendements pouvant atteindre de 1 à 2 µg d'interleukine pour 10° cellules ont été observés.

Les cellules infectées par un recombinant Adcytokine sécrètent dans le milieu de culture des quantités variables de la cytokine. Il existe différentes méthodes pour la détection et la quantification des cytokines produites.

- Méthodes quantitatives :
- ELISA, en utilisant des anticorps spécifiques
- RIA (radioimmunoassay)
- Western blot
- Méthodes qualitatives (ou biotests) : basées sur les propriétés biologiques des cytokines Par exemple :
- IL-2: Test de prolifération des cellules CTL-L2 (les cellules CTL-L2 he se multiplient et ne se maintiennent en culture qu'en présence d'IL-2 dans le milieu de culture)
- IL-3 et GM-CSF : Test de prolifération des cellules TF-1
- IL-4 : Test de prolifération des cellules CTL-L2
  st induction de CD23 solubles par certaines cellules
  dont les lymphocytes.
- INF-a : Test de cytotoxicité sur les cellules L92-9.
- Test de neutralisation : L'effet des cytokines peut être bloqué en incubant les cellules cibles en présence de cellules d'anticorps spécifiques.

Quelques résultats obtemus avec le vecteur adénovirus portant le gène de l'IL-2(Ad-IL-2) sont exposés ci-après.

- Les cellules infectées in vitro avec l'Ad-IL-2 sécrétant des quantités significatives d'IL-2 fonctionnelle.
- 2) L'injection directe du vecteur portant le gêne de l'II-2 dans des tumeurs déjà établies chez l'animal (le diamètre tumoral au moment de l'injection est entre 4 et 7 mm) induit la stimulation des systèmes immunitaires qui se traduit par une stabilisation de la taille de la tumeur, puis sa régression jusqu'à disparition complète dans 40 % à 50 % des cas.

- Ce résultat peut être amélioré en traitant les tumeurs dans une phase plus précoce de son développement on en utilisant différents vecteurs à la fois par exemple association de Ad-II-2 avec Ad-INet/ou Ad-II-4, Ad-MC-CSF, Ad-II-3. Cette combinaison est à préciser salon le tvee de tumeur.
- 3) Les callules tumorales infectées in vitro puis injectées à des animaux syngénéiques ou même à des animaux immundéficients (souris Nu/Nu) perdent leur pouvoir tumorigène (au moins jusqu'à 80 % des animaux rejettent les cellules tumorales; en d'autres termes, les cellules tumorales ne prolifèrent plus ches 80 % des animaux immundéficients injectés avec ces cellules.
- 4) Les animanx syant rejeté une première injection de cellules tumorales infectées sont hautement immunisés et sont protégés contre des cellules tumorales parentales (non infectées) et injectées à différents et actiférents endroits.

Co-injectées avec des cellules tumorales infectées <u>in vitro</u>, les cellules spléniques de ces animaux immunisés sont en plus capables de transférer l'immunité anti-tumorale à des animaux récipients.

Il va de soi que les descriptions de constructions d'adénovirus défectifs recombinants cidessus envisagées n'ont aucun caractère restrictif. D'autres constructions peuvent être réalisées, notamment selon les variantes encore indiquées ciarrès à titre d'examples.

### Echange des promoteurs

Le promoteur majeur tardif d'Adénovirus peut être substitué par d'autres promoteurs ubiquitaires mais d'origine exogène tels que :

- promoteur contenu dans le LTR (Long Terminal Repeat) de RSV (Rous Sarcome Virus)
- le promoteur du gène IE de CMV (cytomégalovirus)

 les promoteurs inductibles MMTV (Mouse Mammarý Tumor Virus) ou métallothionine.

De même des promoteurs permettant une expression plus spécifique, restreinte aux cellules tumorales peuvent être utilisés comme par exemple :

- le promoteur du gène rep du parvovirus HI.

L'invention concerne encore un acide nucléique recombinant du type sus-indiqué, caractérisé en ce que la séquence génonique de l'adénovirus est dépourvue de sa région d'extrésité 5', en aval du promoteur précoce de la region ElA de l'adénovirus, et en ce que la séquence codant pour la cytokine est placée sous le contrôle de ce promoteur précoce. Cet acide nucléique recombinant peut également être mis en œuvre dans les applications plus particulièrement mentonnées en rapport avec les ADMS recombinants dans lesquels la séquence codant pour la cytokine est placée sous le contrôle du promoteur majeur tardif de l'adénovirus.

- Expression simultanée de plusieurs gènes de sytokines
  - 3 types de constructions sont décrites :
- les gènes de cytokines sont sous le contrôle de deux promoteurs soit identiques, soit différents (MLP et RSV par exemple) et situés à la suite l'un de l'autre.
- les gènes des cytokines sont sous le contrôle de promoteurs distincts et clonées dans des régions distinctes du virus.

#### REVENDICATIONS

- 1. Acide nucléique recombinant comportant, d'une part, une séquence génoatque d'un adénovirus défectif en ce qu'elle est dépourvue des séquences nécessaires à as réplication, mais comportant néammoins celles des séquences qui dans ce génoae sont le support de l'information génétique nécessaire à l'adénovirus correspondant pour pénétrer dans les callules infectables par celui-ci, ainsi que l'ensemble des néquences essentielles nécessaires à l'encapsidation de cet adénovirus, et, d'autre part, un insérat contenant une séquence nucléique codant pour une contenant une séquence nucléique codant pour une contenant une séquence nucléique codant pour une problem de cet adénovirus, et d'autre part, un insérat contenant une séquence nucléique codant pour une protokine, cet insérat étant sous le contrôle d'un promoteur présent ou préalablement inséré dans la susdite séquence cénosique.
- Acide nucléique recombinant selon la revendication 1 caractérisé en ce qu'il est dépourvu des transactivateurs Els et Els et, le cas échéant, de la récion E3 de l'adénovirus.
- 3. Acide mucléique recombinant selon la revendication 1 caractéries en ce que la séquence génonique de l'adénovirus est dépourus de sa région d'extrésité 5', en aval du promoteur précoce de la région Ella de l'adénovirus, et en ce que la séquence codant pour la cytokine est placée sous le contrôle de ce promoteur précoce.
- 4. Acide nucléique recombinant selon la revendication 1 ou la revendication 2 caractérisée en ce que la séquence codant pour la cytokine est placée sous le contrôle d'un promotsur tardif de l'adémovirus
- Acide nucléique recombinant selon la revendication 1, caractérisé en ce que la séquence génomique de l'adénovirus est pourvue d'un promoteur

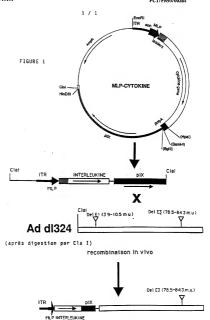
étranger au génome de l'adénovirus, et en ce que la séquence codant pour la cytokine est placée sous le contrôle de ce promoteur étranger.

- 6. Acide mucléique recombinant caractérisé, soit en ce que l'insérat contient des séquences codant pour plusieurs cytokines, soit en ce qu'il contient des insérats distincts respectivement placés sous le contrôle de promoteurs distincts, également distincts.
- Adénovirus défectif caractérisé en ce qu'il contient l'acide nucléique recombinant selon l'une quelconque des revendications 1 à 6.
- Culture de cellules, notamment d'origine humaine, caractérisée en ce qu'elles sont infectées par l'adénovirus selon la revendication 7.
- Composition pharmaceutique contenant l'adénovirus recombinant salon la revendication 7 en association avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable, notamment.
- 10. Utilisation de l'adénovirus recombinant selon la revendication 7 pour la préparation de médicaments antitumoraux, de préférence sous forme directement injectable dans une tumeur de l'hôte.
- 11. Composition pharmaceutique contenant des cellules selon la revendication 8, de préférence humaines, dans un état autorisant leur injection à l'homme.
- 12. Procédé de production d'adénovirus défectifs recombinants selon la revendication 7 caractérisé par la transformation de lignées cellulaires transformables d'eucaryotes supérieurs (notamment d'origine humaine ou animale) comportant elles-mêmes une séquence distincte de nucléotides apte à complémenter la partie du génome de l'adénovirus dont celui-ci est dépouvru et qui serait essentielle à sa réplication, ladite séquence distincte étant de préférence incorporée au génome des cellules de ladite lignée cellulaire, et en ce que l'un récupére les

16

adénovirus recombinants défectifs produits à partir du milieu de culture des cellules desdites lignées cellulaires.

13. Procédé selon la revendication 12 caractérise en ce que le génome d'adénovirus défectifs est dépourvu de sa région d'extrémité 5' et que la lignée cellulaire est une lignée de rein embryonnaire humain telle que la lignée 23, qui contient, intégré dans son génome, une région d'extrémité 5' du génome d'un adénovirus de type 5 (Ad5) et ayant une tillu correspondante à approximativement 11 % de celle du cénome entier de cet adénovirus.



### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Facsimile No.

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

International application No. PCT/FR 93/00264 CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.CI.5 C12N15/86 A61K48/00: C12N15/19; C12N15/26 According to International Patent Cla A61K35/12 on (IPC) or to both entional classification and IPC B. FIELDS SEARCHED ation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl.5 C12N : A61K : CO7K Documentation searched other than minimum documentaries to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category\* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. WO,A,8 800 971 (COMMONMEALTH SCIENTIFIC AND INDUSTRIAL RESEARCH ORGANISATION) 1.7.9 11 February 1988 see claims 1-4,6,10 1-10,12, 13 COLLOQUE INSERM (HUMAN GENE TRANSFER. 1.2.4. INTERNATIONAL WORKSHOP) 6-10,12, Vol. 219, 11 April 1991, PARIS, FRANCE 13 pages 271 - 272 QUANTIN, B. ET AL. "Adenovirus as an expression vector in muscle cells application to dystrophin\* see the whole document -/--Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex Special categories of cited d out which may throw doub establish the publication PRAICE (as specified) Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 12 May 1993 (12,05,93) 25 May 1993 (25.05.93) Name and mailing address of the ISA/ Authorized officer EUROPEAN PATENT OFFICE

Telephone No.

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No PCT/FR93/00264

DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category onate, of the relevant passages Relevant to ctaim No. 1-10,12 COLLOQUE INSERM (HUMAN GENE TRANSFER, INTERNATIONAL WORKSHOP) Vol. 219. 11 April 1991, PARIS, FRANCE pages 51 - 61 STRATFORD-PERRICAUDET, L. & PERRICAUDET, M. "Gene transfer into animals : the promise of adenovirus" see the whole document Y EP, A, 0185573 (INSERM) 1-10.12. 13 25 June 1986 (cited in the application) see the whole document Y 1,2,4, Vol. 252, No. 5004, 19 April 1991, 6-10,12, LANCASTER, PA US 13 pages 431 - 434 ROSENFELD. M.A. ET AL. "Adenovirus-mediated transfer of a recombinant alphal-antitrypsin gene to the lung epithelium in vivo" specially figure 1 see the whole document P,X NUCLEIC ACIDS RESEARCH 1,2, 5-10,12, Vol. 20, No. 9, 11 May 1992, ARLINGTON, 13 VIRGINIA US pages 2233 - 2239 WILKINSON, G.W.G. & AKRIGG, A. "Constitutive and enhanced expression from the CMV major IE promoter in a defective adenovirus vector" see the whole document Y IMMUNOLOGY TODAY 1-10.12. Vol. 11, No. 6, June 1990, CAMBRIDGE GB 13 pages 196 - 200 RUSSELL, S.J. "Lymphokine gene therapy for cancer see page 197, column 1, line 10 column 2, line 27 see page 196, column 2, line 29 - line 38 11 A see page 199, column 1, line 42 - line 47 Y PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF 1.2. SCIENCES OF USA. 5-10,12, Vol. 87, No. 22, November 1990, WASHINGTON 13 pages 8746 - 8750 VENKATESH, L.K. ET AL. "Selective induction of toxicity to human cells expressing human immunodeficiency virus type I Tat by a conditionally cytotoxic adenovirus vector" see figure 1

Form PCT/ISA/210 (consumunition of second speet) (July 1992)

### ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

FR 9300264 SA 71741

This states lists the patent family combrer relating to the patent documents olded in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on The European Patent Office is in so way finish for direct particulars which are merely given for the purpose of information. 12/05/93

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		25-07-91 24-02-88 27-07-88 16-03-89
WO-A-8800971	11-02-88	AU-B- 612983 AU-A- 7789987 EP-A- 0275300 JP-T- 1500755		
EP-A-0185573	25-06-86	FR-A- CA-A- DE-A- JP-A-	2573436 1266627 3586092 61158795	23-05-86 13-03-90 25-06-92 18-07-86

EM PACE

### RAL ORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

PCT/FR 93/00264

L CLASSE	MENT DE L'INVENT	HON (si sinnieurs ponioles de ciam	ffication unit applicables, les indiquer trus) 7	
Selen in e	serification Internation	nie der besetz (CND) en 4 in Sein en	ion is classification nationale et la CIB	
219	5 C12N15/8 C12N5/06	6; A61K48/00 ; A61K35/12	; C12N15/19; C	12N15/26
II. DOMA	INES SUR LESQUEL	S LA RECHERCHE A PORTE		
		Document	ofice minimale consultée <sup>3</sup>	
Systèm	e de classification		Symboles de classification	
CIB	5	C12N ; A61K	; C07K	
		Documentation consultée autre e nt de tais énouments font partie	pe la documentation minimale dans la mestre des domaines sur lesqueis la recherche e posté	
III. DOCU	MENTS CONSIDERE	S COMME PERTINENTS 10		
Catilgorie*	Ide	dification des documents cités, ave des passages perte	c indication, si nécession, <sup>12</sup> ensi <sup>13</sup>	No. des revendications visées 14
x	WO,A,8 8 AND INDU	800 971 (COMMONWEAL USTRIAL RESEARCH ORI	TH SCIENTIFIC GANISATION)	1,7,9
Y		vendications 1-4,6,		1-10,12, 13
Υ	INTERNAT vol. 219 pages 27 QUANTIN, expressi applicat	INSERM (HUMAN GENE IONAL WORKSHOP), 11 Avril 1991, P. 12 - 272 B. ET AL. 'Adenove on vector in muscletion to dystrophin' document en entier	ARIS, FRANCE Irus as am	1,2,4, 6-10,12, 13
			-/	-
"A" doc con "E" date title "L" doc prio sub "O" doc not "P" doc postirienzem	ument anderser, mais pai du sprès cette duie ament pasvant jetter un ritté ou cité pour détern e cliatée ou pour détern ament se réferant à un exposition ou tour sui- ament publié evant la é ent à la dans de priorisi	ente citàmica i pinònsi de la technique, son reames perdienti della cità de dispit interna- distin sir une reprodication de laser la data de piùlizacion d'una la cità de la cità di cità di cità di cità di cità di cità di di divigindimo erale, à un usugu, à una de dispit international, urais resussificie.	"To document utilitieur publik à postirissimment universational or i le daté de printiré et a universational or i le daté de printiré et a le le plus de printiré et à le plus des printires et à le plus des printires et à le plus des couttes et la le plus de post être considérée comme nous despiteux une artichit à aventire "document est printires printire	rentse reveale- which teves- pliquant me associé à un ou re, cette combi- te méties.
IV. CERTIE	TCATION			
	12 M	tionale a int effectivement activitie AI 1993	Date d'expédition de présent expect de re 25, 05, 93	cherche internationale
Administraci	on chargée de la rechen OFFICE EI	de internationale JROPEEN DES BREVETS	Signature du functionnaire autorisé CHAMBONNET F.J.	
redah- PCT/	ISA/210 plansions feelig	(James 1915)		

HE. DOCUME	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS <sup>54</sup> (SUITE DES RENSEICNEMENTS INDIQUES SUR LA DEUXIÈME FEUELLE)						
Catégoras *	lécutification des documents cités, <sup>18</sup> avec indication, si nécessaire des passages perdocutes <sup>17</sup>	No. des revendications visées 33					
Y	COLLOUE INSEAM (HAWA GENE TRANSFER, INTERNATIONAL MORESHOP) vol. 219, 11 Avril 1991, PARIS, FRANCE pages 51 - 61 STRATFORD-PERRICAUDET, L. & PERRICAUDET, M. 'Gene transfer into aniels' the promise of adenovirus' vol' le document en entire	1-10,12,					
Y	EP,A,O 185 573 (INSERM) 25 Juin 1986 cité dans la demande voir le document en entier	1-10,12,					
Y	SCIBICE. vol. 252, no. 5004, 19 Avril 1991, LAKOLSTER, PA US pages 431 - 434 ROSENFELD, W.A. ET AL. 'Adenovirus-mediated transfer of a recombinant alphal-antirtypsin gene to the lung epithelium in vivo' specially figure 1 volr la document en entier	1,2,4, 5-10,12, 13					
P,X	NULLEI ACIDS RESEARCH vol. 20, no. 9, 11 Mai 1992, ARLINGTON, VIRENIA US PAGES 223 - 2239 VILLENSON, G.M.G. & ARRIGO, A. WILLENSON, G.M.G. & ARRIGO, A. HILLENSON, G.M.G. & ARRIGO, A. HILLENSON, G.M.G. & ARRIGO, A. HILLENSON, G.M.G. & ARRIGO, A. VILLENSON, G.M.G. & ARRIGO, AR	1,2, 5-10,12, 13					
Y	IMMUNOLOGY TODAY vol. 11, no. 5, Juin 1990, CAMBRIDGE GB pages 196 - 200 RUSSELL, S.J. 'Lymphokine gene therapy for cancer' voir page 197, colonne 1, ligne 10 -	1-10, 12,					
A	colonne 2, ligne 27 voir page 196, colonne 2, ligne 29 - ligne 38 voir page 199, colonne 1, ligne 42 - ligne 47						
	*						

(SUITE DES RENSEIGNEMENTS INDIQUES SUR LA DEUXIBME FEUILLE) III. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS \*\* PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF USA. vol. 87, no. 22, Novembre 1990, WASHINGTON 1,2, 5-10, 12, 13 pages 8746 - 8750 VENKATESH, L.K. ET AL. 'Selective induction of toxicity to human cells expressing human immunodeficiency virus type I Tat by a conditionally cytotoxic adenovirus vector' voir figure 1

### ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE RELATIF A LA DEMANDE INTERNATIONALE NO.

FR 9300264 SA 71741

La présente amena indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rappor recherche internationale visit di-dessus.

Lesgits membres sont contenus au nchier informatique de l'Office europeen dez brevets à la date du Les remeignements fournis sont donnée à titre indicatif et n'engagent pas la remonnabilité de l'Office européen des brevets.

12/05/93

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Memiro(s) de la famille de hrevet(s)		Dute de publication
WO-A-8800971	11-02-88	AU-B- AU-A- EP-A- JP-T-	612983 7789987 0275300 1500755	25-07-91 24-02-88 27-07-88 16-03-89
EP-A-0185573	25-06-86	FR-A- CA-A- DE-A- JP-A-	2573436 1266627 3586092 61158795	23-05-86 13-03-90 25-06-92 18-07-86